

JP10298071























PRODUCTION OF MIDODRINE HYDROCHLORIDE PREPARATION

Patent Number:

JP10298071

Publication date:

1998-11-10

Inventor(s):

TANIGUCHI TOSHIYA; TERAI TAKAO; NAKAI TORU

Applicant(s)::

OHARA YAKUHIN KOGYO KK

Requested Patent:

Г _{JP10298071}

Application Number: JP19970107134 19970424

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K31/16; A61K9/20

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To economically obtain the subject preparation high in stability and excellent in properties without causing tableting disorder even by dry direct tableting, by formulating midodrine hydrochloride as a pressor agent with a specific excipient, disintegrator, liquefying agent and a lubricant.

SOLUTION: In obtaining a stable tablet by a direct tableting method of midodrine hydrochloride [namely, (±)-2-amino-N-(2,5-dimethoxy-&beta-hydroxyphenyl) acetamide hydrochloride, a composition obtained by formulating midodrine hydrochloride (1 pt.wt.) with a crystalline cellulose (30-40 pts.wt.) as an excipient with a partially pregelatinized starch (5-15 pts.wt.) as a disintegrator, hydrated silicon dioxide (0.5-2 pts.wt.) as a liquefying agent and a hardened oil (0.5-2 pts.wt.) as a lubricant is used.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (JP) (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-298071

(43)公開日 平成10年(1998)11月10日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

ABU

A61K 31/16 9/20

ABU

9/20

A61K 31/16

В

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全3頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平9-107134

(71)出願入 593030071

大原薬品工業株式会社

平成9年(1997)4月24日

滋賀県甲賀郡甲賀町大字大原市場 43-1

(72)発明者 谷口 俊哉

滋賀県甲賀郡水口町下山693-404

(72)発明者 寺井 孝夫

滋賀県甲賀郡信楽町長野239-1

(72) 発明者 中井 徹

滋賀県草津市平井2丁目2-16

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

(54) 【発明の名称】塩酸ミドドリン製剤の製法

(57)【要約】

【課題】 塩酸ミドドリンの安定な錠剤を経済的に製造 する。

【解決手段】 塩酸ミドドリンおよび結晶セルロース、 部分アルファー化デンプン、含水二酸化ケイ素、硬化油 を含む組成物から乾式直打法により塩酸ミドドリンの錠 剤を製造する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 塩酸ミドドリンおよび結晶セルロース、 部分アルファー化デンプン、含水二酸化ケイ素、硬化油 を含む組成物から乾式直打法により塩酸ミドドリンの錠 剤を製造する方法。

【請求項2】 賦形剤として結晶セルロース、崩壊剤と して部分アルファー化デンプン、流動化剤として含水二 酸化ケイ素、滑沢剤として硬化油を用いる、請求項1の 方法。

【請求項3】 塩酸ミドドリン1重量部に対して、結晶 10 セルロースは30-40重量部、部分アルファー化デン プンは5-15重量部、含水二酸化ケイ素は0.5-2 重量部、硬化油は0.5-2重量部を用いる、請求項1 および2の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、乾式直打法により 塩酸ミドドリンの安定な錠剤を製造する方法に関する。 [0002]

【従来の技術】塩酸ミドドリン、すなわち(±)-2-アミノ $-N-(2,5-ジメトキシ-\beta-ヒドロキシフェ$ ニル)アセタマイド塩酸塩は、本態性低血圧および起立 性低血圧患者を対象に、昇圧剤として用いられている薬 剤である。通常は、1日4mg、2回に分けて経口投与 される。その製剤化に際しては、塩酸ミドドリンが一般 に使用されている乳糖、カルボキシセルロースおよびメ チルセルロース等の添加剤と著しい配合禁忌がみられる ことから、デンプン、結晶セルロース等の限られた添加 物のみが用いられてきた。しかし、これらの添加物のみ では充分な錠剤硬度を得難く、そのため製錠工程で高い 30 打錠圧を必要とし、また、得た錠剤は吸湿し易いことか ら硬度低下をきたす等の問題点があった。

【0003】これらの問題点を克服する方法として、塩 酸ミドドリンとマンニトールを湿式法により造粒した 後、製剤化することが開示されている(特開平5-25 5080)。しかし、この方法は、塩酸ミドドリンとマ ンニトールを予め造粒(湿式造粒)し、乾燥、整粒する という3工程を経た後、賦形剤や滑沢剤を加え製錠する

1錠(100mg)中の処方

ので、繁雑な操作を必要とする。製剤化において重要な のは、できるだけ繁雑な操作を避け、より簡便な方法で 製剤化を行い、最終製剤の安定性および含量均一性が保 証されるとともに製造費用の軽減を図ることである。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記した問 題点のない安定な塩酸ミドドリンの錠剤をできるだけ経 済的に製造する方法を提供するものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、塩酸ミド ドリンが賦形剤として結晶セルロース、崩壊剤として部 分アルファー化デンプン、流動化剤として含水二酸化ケ イ素、滑沢剤として硬化油との配合試験で、ほとんど配 合変化をきたさないことを見い出し、さらに、これらを 混合した組成物を乾式直打法で打錠したとき、打錠障害 を認めず、かつ製剤学的に安定性の高い、良好な性状を 有する錠剤が得られること見いだし、本発明を完成する に至った。

【0006】すなわち、本発明による塩酸ミドドリンの 安定な錠剤を製造する方法は、賦形剤として結晶セルロ ース、崩壊剤として部分アルファー化デンプン、流動化 剤として含水二酸化ケイ素、滑沢剤として硬化油を用 い、マンニトールを使用しないで、これらと塩酸ミドド リンの組成物を乾式直打することを特徴とする。

【0007】本発明の組成物において、塩酸ミドドリン 1重量部に対して、結晶セルロースは30-40重量 部、部分アルファー化デンプンは5-15重量部、含水 二酸化ケイ素は0.5-2重量部、硬化油は0.5-2重 **量部を使用するのが望ましい。さらに、得られた錠剤** は、任意にコーティングされてもよい。

[0008]

【実施例】塩酸ミドドリン20g、結晶セルロース72 0g、部分アルファー化デンプン200gおよび含水二 酸化ケイ素30gをV型混合機で20分間混合した後、 更に硬化油30gを加えて同混合機で5分間混合した。 得られた混合物を回転式打錠機(直径 6.5 mmの杵を 用いて打錠圧1000kg)にて打錠し、1錠100m gの錠剤を得た。

· G ,	, -,-,	
	塩酸ミドドリン	2.0 mg
賦形剤	結晶セルロース	72.0mg
崩壊剤	部分アルファー化デンプン	20.0mg
流動化剤	含水二酸化ケイ素	3.0 mg
滑沢剤	硬化油	3.0 m g
	<u> </u>	100 0mg

上記錠剤について、市販の従来品(塩酸ミドドリン2m g含有)と比較して、温度80℃、相対温度75%の虐 待条件下で65時間開放したときの安定性試験(主薬の 残存率、%)を行った。結果を表1に示す。本発明の錠 剤は従来品と同程度の安定性を有することが分かった。 [0009]

【表1】

表1 安定性試験結果

80℃、75%RH条件下、65時間開放(n=3、():C.V.)

與国际	外観	塩酸ミドドリン残存率(%)
本発明の錠剤	微黄色	8 4. 0
		(1.3)
従来品	後黄色	8 5. 3
	(黒い斑点有)	(0.5)